

PATENTOVY SPIS

146895

REPUBLIKA

Právo k využiti vynálezu přisluši státu podle § 3 odst. 6 zák. č. 34/1957 Sb.

> 22 b 3/13 PT



Přihlášeno 12. II. 1971 (PV 1085-71)

MPT C 09 b 5/04

Vyloženo 28. II. 1972

Vydáno 15. I. 1973

COMICHAE REMAINES LIERAR. CLI SCIENCE AND INVENTION 14 MAR 1973

688.812.55 DT

URAD PRO PATENTY A VYNALEZY

Dr. ing. JOSEF ARIENT, DrSc., PARDUBICE

Způsob přípravy 5,8-dimetylpyrazolantronn

Vynález se týká způsobu přípravy 5,8-dimety pyrazolantronu redukci diazotovaného 5,8-dimetyl-1-aminoantrachinomi.

Přesto, že příprava samotného nealkylovamého pyrazolantronu je předmětem řady vědeckých i patentových prací, příprava jeho C-alkylderivátů není popsána. Jeho 5,8--dimetylderivát připravený podle tohoto vynálezu má obdobné chemické wlastnosti jako základní pyrazolantron, v důsledku působe- 10 ní svých alkylových skupin zlepšuje v barvivech jejich koloristické vlastnosti. Způsobem podle tohoto vynálezu se 5,8-

dimetylpyrazolantron připravuje z 5,8-dimetyl-1-aminoantrachinomi diazotaci a následující redukcí. Diazotace sa provádí kyselinou nitrosylsirovou. Vznikly diazoniumsullét se redukuje se sifičitanem sodným na 5,8-dimetylantrachinonyl-1-hydrazindisulfonen, který se z vodného roztoku Isoluje ve formě draselné soli. Zahřátím v prostředí kyseliny sírové se hydrazindisulfonan draselný hydrolysuje a přechodně vzníklý dimetylantrachinomyl-1-hydrazin se současnë cyklisuje na 5,8-dimetylpyrazolantron.

BEST AVAILABLE COPY

148895

JAN 29 2001 10:59

PAGE. 02

Všechny reakční stupně probíhají hladce a kvalita dimetylpyrazolantronu je postačující pro přípravu většmy barviv. Produkt je možno přečistit sublimací.

Příklad

Do 150 g 94% kyseliny sírové se vnese za míchání 7,2 g dusičnanu sodného při maximální teplotě 40°C. Po úplném rozpuštění se nitrosylsírová kyselina ochladí na 15-17°C a vnese se do ní 22,3 g 5,8-dimatyl-1-aminoantrachimonu. Zvolna se zahřeje na 30-35°C a za míchání se udržuje na této teplote 4 hodiny. Po ukončení diazotace (zkouška na Kj-škrobový papírek) se reakční směs vlije do 400 ml vody a 200 g ledu při teplotě 25 °C. Vyloučený diazoniumsulfat se odfittruje na nuči a třikrát promyje 20 ml 30% roztoku kuchyńské soli. První promývací podíl se jímá k hlavnímu fikrátu, ostatní se zpracují jako odpadní vody. K filtrátu (celkový objem 600 ml) se přidá 60 g kuchyňské soli a 5 g chloridu zmečnatého. Vyloučená podvojná sůl diazolátky s chloridem zinečnatým se odfiltruje, promyje asi 50 ml konc. roztoku NaCl a

přidá k hlavnímu podílu. Pasta diazolátky se vnese během 1 hodiny do roztoku siřičitanu sodného připraveného smíšením 31,2 g NaHSOs ve formě 78 g 40% roztoku s 30 ml 10N louhu sodného, 450 ml vody a 50 g ledu. Teplota během vnášení diaza je 17 až 30 °C. Míchá se přes noc, roztok musí být stále alkalický na brilant. Příští den se zahřeje na 75 °C. Po rozpuštění všech komponent se přidá 3 g aktivního uhlí a roztok se za tepla skieruje. Alstivní uhlí se na filtru promyle teplou vodou, filtrát se za tepla vysoli 70 g KCl a ponechá se zvolna zchladnout na 20 °C. Vyloučená draselná sůl hydrazinsulfonanu se odsaje a suší ve vakuu při 50-60°C. Vysušený produkt se zvolna a za míchání vnese do 240 g kyselmy sírové konc. při teplotě 40-50 °C a na této teplotě se vzniklý roztok udržuje 6-7 hodin. Teplota se zvýší ma 90-95 °C a po ihodinovém zahřívání na této teplotě se ochladí na 75°C. Příkape se 240 ml vody, přičemž se teplota udržuje na 80°C. Ochladí se na 25°C a vyloučený dimetylpyrazolantron se odfiltruje na fritë. Promyje se vodou do neutrálni reakce a suši ve vakuu při 100 °C. Výtěžek je 19,8 g 99% produktu.

BEST AVAILABLE COPY

NU. 351 FUUS/ 604

PREDMET PATENTU

Způsob připravy 5,8-dimetylpyrazolantronu vzorce

vyznačený tím, že 5,8-dimetyl-1-aminoamtrachlnon se diazotuje duslčnanem sodným v prostředí kyseliny sírové, vzniklá diazoniová sůl se redukuje roztokem sifičitanu sodného v aikalickém prostředí a redukční produkt se isoluje jako 5,8-dimetylantrachinom-1--hydrazindisulfonam drasekný, který se koncentrovanou kyselinou sírovou při 90-95°C cyklisuje na 5,8-dimetylpyrazolantrom.

BEST AVAILABLE COPY

Saverografis, a. p., pravozovna 32 Most

PREDMET PATENTU

Způsob připravy 5,8-dimetylpyrazolantronu vzorce

vyznačený tím, že 5,8-dimetyl-1-aminoamtrachinon se diazotuje duslčnanem sodným v prostředí kyseliny sírové, vzníklá dlazoniová sůl se redukuje roztokem sifičitanu sodného v alkalickém prostředí a redukční produkt se isoluje jako 5,8-dimetylantrachinom-1--hydrazindisulfonam draselný, který se koncentrovanou kyselinou sírovou při 90—95°C cyklisuje na 5,8-dimetylpyrazolantrom.

BEST AVAILABLE COPY

Savergeratio, 6, 8., prevenues 32 Mes